**ZAŁĄCZNIK B**

**WNIOSEK o wydanie zgody na wprowadzenie do wniosku nowych lub zmodyfikowanych pojedynczych czynności lub całych procedur.**

Wniosek dotyczy doświadczenia pt. ……………………..,
na które lokalna komisja etyczna ds. doświadczeń na zwierzętach
wyraziła zgodę uchwałą nr …… z dnia ……..

**Proszę o wydanie zgody na przeprowadzenie doświadczenia zgodnie z wnioskiem.**

Zobowiązuję się, że po uzyskaniu zgody na przeprowadzenie procedur przedstawionych w tym wniosku, wykonam je zgodnie z obowiązującym prawem oraz uchwałą komisji, mając na względzie w szczególności obowiązki wynikające z realizacji zasad zastąpienia, ograniczenia i udoskonalenia.

Zobowiązuję się, że w niniejszym doświadczeniu będą wdrażane wszelkie nowe odpowiednie
i zadowalające naukowo alternatywne metody lub strategie testowania, w tym metody ograniczenia i udoskonalenia, które staną się dostępne w okresie obowiązywania zgody komisji.

Zobowiązuję się także do zaniechania przeprowadzenia procedur lub ich natychmiastowego przerwania, jeśli w okresie obowiązywania zgody komisji w Unii Europejskiej zostaną zwalidowane metody alternatywne dla procedur przedstawionych w tym wniosku[[1]](#footnote-1).

 ……………………………………………

 (data oraz podpis osoby, która zaplanowała i jest odpowiedzialna za przeprowadzenie doświadczenia)

**1. OPIS DODANYCH LUB ZMODYFIKOWANYCH PROCEDUR ORAZ PROPONOWANA KATEGORIA DOTKLIWOŚCI [[2]](#footnote-2)**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Nazwa procedury**: | Kategoria dotkliwości |  |
| **Gatunek**: | **Liczba zwierząt**: |
| **Uzasadnienie potrzeby przeprowadzenia procedury i użytych w niej czynności:** |
| 1. **Nazwa czynności**:
 |
| **Opis**: |
| Planowany do zastosowania rodzaj znieczulenia lub uzasadnienie naukowe odstąpienia od ich zastosowania: |
| Środek | Sposób podania | Dawka |
|  |  |  |
| Planowane do zastosowania produkty lecznicze lub produkty lecznicze weterynaryjne o działaniu przeciwbólowym lub inne metody, w szczególności środki uspokajające, zapewniające zmniejszenie do minimum bólu, cierpienia lub dystresu, lub uzasadnienie naukowe odstąpienia od ich zastosowania[[3]](#footnote-3): |
| Środek | Sposób podania | Dawka |
|  |  |  |
| 1. **Nazwa czynności**:
 |
| **Opis**: |
| Planowany do zastosowania rodzaj znieczulenia lub uzasadnienie naukowe odstąpienia od ich zastosowania: |
| Środek | Sposób podania | Dawka |
|  |  |  |
| Planowane do zastosowania produkty lecznicze lub produkty lecznicze weterynaryjne o działaniu przeciwbólowym lub inne metody, w szczególności środki uspokajające, zapewniające zmniejszenie do minimum bólu, cierpienia lub dystresu, lub uzasadnienie naukowe odstąpienia od ich zastosowania[[4]](#footnote-4): |
| Środek | Sposób podania | Dawka |
|  |  |  |

**3. UZASADNIENIE KONIECZNOŚCI PRZEPROWADZENIA NOWYCH LUB ZMODYFIKOWANIA ZAAKCEPTOWANYCH PROCEDUR DOŚWIADCZALNYCH**

|  |
| --- |
|  |

**Załączniki:**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| L.p. | Nazwa załącznika | T/N |
|  | Aktualizacja streszczenia nietechnicznego | T |

1. Dotyczy procedur, których obowiązek przeprowadzenia wynika z przepisów lub wykorzystuje się w nich zwierzęta do celów produkcyjnych lub diagnostycznych za pomocą ustalonych metod. [↑](#footnote-ref-1)
2. W razie potrzeby (większa liczba stosowanych procedur lub czynności) należy tabelkę lub jej fragmenty skopiować [↑](#footnote-ref-2)
3. W przypadku zastosowania produktów leczniczych lub produktów leczniczych weterynaryjnych, które uniemożliwiają lub utrudniają okazywanie bólu, pomimo jego odczuwania, należy podać uzasadnienie dla ich zastosowania i sposób monitorowania stanu zwierzęcia. [↑](#footnote-ref-3)
4. W przypadku zastosowania produktów leczniczych lub produktów leczniczych weterynaryjnych, które uniemożliwiają lub utrudniają okazywanie bólu, pomimo jego odczuwania, należy podać uzasadnienie dla ich zastosowania i sposób monitorowania stanu zwierzęcia. [↑](#footnote-ref-4)